# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

59-071048

(43)Date of publication of application: 21.04.1984

(51)Int.CI. G03C 1/68 G03C 1/71

(21)Application number: 57-182471 (71)Applicant: MITSUBISHI CHEM IND LTD

(22)Date of filing: 18.10.1982 (72)Inventor: IDE KOJI

## (54) PHOTOPOLYMERIZABLE PHOTOSENSITIVE COMPOSITION

## (57)Abstract:

PURPOSE: To make a titled compsn. developable in an aq. alkaline soln. and highly sensitive by using a compsn. contg. a photopolymerizable photosensitive resin having a multifunctional ethylenic unsatd. group at a side chain or terminal and a photopolymn. initiator.

CONSTITUTION: A photosensitive compsn. contains a photopolymerizable photosensitive resin having a multifunctional ethylenic unsatd. group at a side chain or terminal and a photopolymn. initiator. The multifunctional ethylenic unsatd. group contains the structural part expressed by the general formula I. In the formula, R1 denotes hydrogen, an alkyl group, hydroxyalkyl group, R2 denotes an alkylene group, R3 denotes hydrogen, a methyl group, m denotes 0, 1, n denotes 2, 3, and m+n=3, and p denotes 1W3.

- o(R') (R'O) COOR' = OH)

# LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# (19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭59-71048

MInt. Cl.3 G 03 C 1/68 1/71

識別記号

庁内整理番号 7267-2H 7267-2H 43公開 昭和59年(1984)4月21日

発明の数 審査請求 未請求

(全 11 頁)

**纽光重合系感光性組成物** 

菱化成工業株式会社総合研究所

内

②特: 昭57-182471

昭57(1982)10月18日

@発 明 者 井手廣司

横浜市緑区鴨志田町1000番地三

人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

砂代 理 人 弁理士 長谷川一

外1名

発明の名称

22出

光重合系感光性粗成物

- 特許請求の範囲
- ・(1) 倒鎖または末端に多官能性エチレン性不飽 和茲を有する光重合果感光性樹脂および光重 合開始剤を含むことを特徴とする光重合系感 光性粗成物。
- 多官能性エチレン性不飽和基が、一般式、

$$-C(R^{1})_{\overline{m}}\left(R^{2}O)_{\overline{p}}COCR^{3}=CH_{2}\right)_{n}$$

(式中、PIは水紫原子、アルキル基またはヒ ドロキシアルキル基を示し、Pidフルキレン 茲を示し、 Plは水気原子またはメチル共を示 し、ロはのまたは1、ロはユまたは3でm+ n=3を示し、pはノ~3の数を示す。)で 表わされる構造部分を含む特許請求の範囲第 ノ項記収の光重合系感光性組成物。

(3) 光函合系感光性樹脂加、一般式、

 $R^3$   $COO \leftarrow CH_2 \rightarrow_q C(R^1)_{\overline{m}} \rightarrow (R^2O)_{\overline{p}} COCR^3 = CH_2)_{\overline{n}}$ 

(式中、PIは水素原子、アルキル越またはヒ ドロキシアルキル基を示し、 Piはアルキレン 券を示し、PPおよびPPは水衆原子またはメチ ル基を示し、RBは水素原子またはカルポキシ ル基を示し、mはのまたはノ、nはュまたは 3でロナロロ3を示し、pはノ~3の数を示 し、4は0~3の数を示す。)で表わされる 単位を有する特許請求の範囲第/項記収の光 **勇合系感光性组成物。** 

更にエチレン性不飽和化合物を含む特許額 求の範囲第 / 項配数の光重合系感光性組成物。 発明の詳細な説明

本発明は、主成分として側鎖または末端に特 定のエチレン性不飽和基を有する光重合系感光 性樹脂ならびに光重合開始剤から成る光度合系 感光性組成物に関するものであり、特に、高志 度の性能を与える新規な樹脂を含む感光性組成 物に関するものである。.

光重合系感光性組成物は、印刷産業において は感光性樹脂凸版、オフセットPB版(Pretvullized Plate ) 等に使用され始めている。 特に、オフセットPB版は、従来のワイポン版 化比較して取扱いが極めて簡単で、印刷製版工 程の省力化に寄与するため、最近ますます脚光 を浴びてきており、かなりの速度でその市場を 拡大しつつある。現在市販されている大部分の P S 版は、パラジアソジフエニルアミンとホル ムアルデヒドとの縮合生成物で代表されるいわ ゆるジアゾ型の感光材料が使用されているが、 との 髄の ジァゾ化合物を使用した PS版は、感 度は比較的良好であるが、その反面耐刷力、耐 薬品性、保存安定性に劣るという欠点を有して いる。とれに対し、光架構系感光性樹脂を含む 組成物の場合は、感光性重合体が光照射により 相互に制目状の分子結合を形成するため、彼め て耐刷性の良好な印刷版を与える。しかし、そ の反面、未架橋部の感光性樹脂組成物を溶解除

光架概果及び光度合系感光性樹脂組成物の他の重要な使用分野としては、ブリント基程のの生の金属院食メッキあるいはソルダー工程のマミカルミリング用レジスト材料あるいは多層で大力を受けられる。例をは、ブリント基板で終め合、ブリント回路板例をは銅巻板表面を必

方式に比較して、銀塩フィルムが節約される点 でも利点がある。また、レーザー、例えば、ア ルゴンイオンレーザーの可視光を直接各基板上 の思光層に走査鮮光させて画像を形成させる方 式も実用化されている。との方式は、銀塩フィ ルムを全く作製する必要がないため多大な省力 化がはかられ、また、今後は更にコンピュータ 化が進み、多くの画像原稿はコンピュータから の信号として直接取り出せるようになるので、 とのようなレーザー鮮光方式は有望である。と とろが、以上のような新しい路光方式で効果的 に函銀を形成するには、各基板上に被覆される 感光性樹脂組成物に対しては、より高い感光速 度が要求される。光重合系感光性樹脂組成物は、 ジアソ型感光材料や光架概系感光性樹脂組成物 と比較して概して高思度であるとされているが、 上述の設求性能を充分満足するものは未だ得ら れていない。

在つて、本発明の目的は、水性アルカリ俗液 中で現像可能で、より高いは光速度を有する光 頂合系感光性樹脂を含む組成物を提供するとと である。

従来、光麗合系感光性樹脂としては、側鎖に カルポキシル茲を有する単合体、例えば、(メ **ょ)アクリル酸、マレイン酸等の(共)重合体** (「 樹脂」と同義) に( メタ) アクリル酸グリ シジルを付加反応させたもの;個額にエポキシ 茲を有する重合体、例えば、(メタ)アクリル 酸グリシジル(共)取合体、あるいはエポキシ ノポラック樹脂等に(メタ)アクリル酸を付加 反応させたもの:側鎖に水酸薬を有する重合体、 例えば、(メタ)アクリル酸ヒドロキシエチル (共) 重合体、ビニルアルコール等に(メタ) アクリル酸クロライドを反応させ、伽鎖に(メ タ) アクリロイル基を海入したもの;ポリオー ルとジイソシアオートとの重付加により得られ るポリウレタンに水酸基を有する(メタ)アク リレートを反応させたものなど、幼類中に単官 能性エチレン性不飽和茲を有する准合体が使用 されている。

本発明の光度合系感光性樹脂は、側鎖または末端に多官能性エチレン性不飽和基を有する。即ち、ノ側の側鎖または末端中にエチレン性不飽和基を2個以上有する。

該多官能性エチレン性不飽和基を有する樹脂は、光重合系感光性組成物が、活性光線の照射を受けたとき、他の必須成分である接述の光重合開始剤の光分解生成物の作用を直接受けると共に、可様に光重合開始剤の光分解生成物の作用を受けたエチレン性不飽和化合物の作用をも複合的に受けて、該エチレン性不飽和化合物と共に、相互に三次元方向に不能化をもたらし、効率よく硬化して実質的に不溶化をもたらし、適像部を形成する。

従来のように、単官能性倒脂を使用し、光硬化函像を形成する場合、光重合系感光性組成物中にエチレン性不飽和化合物を併用することは必須である。

とれに対し、本発明の多官能性エチレン性不 飽和基を有する樹脂を使用した場合、驚くべき 従来、とのような光重合系感光性樹脂を含む 組成物中のエチレン性不飽和化合物の預を増加 させれば、一般に感度は向上する。

しかし、エチレン性不飽和化合物は、適常、常温で粘稠な液状の化合物であるため、銀ましい感度を得るのに必要な量にまで増加させると、感光腐衰面がかなりの粘着性を示すようになり、取扱いが非常に困難となる。

本発明者的は前記従来技術の問題点あるいは 矛盾点を解決すべく鋭意検討した結果、 御鎖または末端に特定のエチレン性不飽和基を有する 樹脂を用いることにより、 現像性、 面像品 象を 低下させることなく、 感光速度にすぐれた光度 合系感光性樹脂を含む組成物が 待られることを 見出し、 本発明に至つた。

すなわち、本発明の授旨は、例領または末端 に多官能性エチレン性不飽和基を有する光重合 系感光性樹脂および光重合開始剤を含むことを 特徴とする光重合系感光性組成物に存する。

以下、本発明について詳細に説明する。

ととにエチレン性不飽和化合物を特に併用しな くとも、良好な光硬化画像が形成される。

上記多官能性エチレン性不飽和基としては、 例えば、一般式、

$$-C(R^{1})_{m} \left( \left( R^{2}O \right)_{p} COCR^{3} = CH_{2} \right)_{n}$$

(式中、PIは水素原子、メチル基、エチル基等のアルキル基またはヒドロキシメチル基、ヒドロキシアルキル基等のヒドロキシアルキル基を示し、PIは水素原子さたはメチル基を示し、PIは水素原子さたはメチル基を示し、Pは1~3の数をたける。)で表ろされる構造部分を含むものが挙げられる。

本発明の光旗合系感光性樹脂としては、例えば、一般式

持開昭59-71048(4)

(式中、 R<sup>1</sup> , R<sup>2</sup> , R<sup>3</sup> , m , n , p は前記と同幾を示し、 R<sup>3</sup>は水系原子またはメチル基を示し、 R<sup>3</sup>は水系原子またはカルボキシル基を示し、 Q は O ~ 3 の 数を示す。 )で 裂わされる 単位を 有 する 例 脂が 挙げられる。

かかる樹脂は、銅鎖または末端にカルボン酸または無水カルボン酸を有する重合体と水酸基を有する多官能性エチレン性不飽和化合物とを公知の方法でエステル反応させることにより容易に得ることができる。

倒動または末端にカルボン酸または無水カルボン酸を有する事合体としては、例をは、(メタ)アクリル酸の単独重合体、(メタ)アクリル酸プ(メタ)アクリル酸スステル共康合体、スチレング(メタ)アクリル酸共動合体、スチレングにメタ)アクリル酸共動合体やのである。と現像性が労り、逆に分子量が小さ過ぎるため、(共)重合体の平均分子量は、1,000か

いはパラトルエンスルホン酸等の触媒下で加熱 する方法が挙げられる。さらにはカルポン酸無 水物に対しては、エーテル類あるいは芳香族炭 化水紫頻等の裕媒中で単に加熱するだけでも水 酸葉を有する不飽和化合物とのエステル化物が 容易に得られる。その他には、例えば、重合体 のカルポン 酸をチオニルクロライド等でカルボ ン殿塩化物とした後に、ピリジンあるいはトリ エタノールアミン等のアルカリ触媒下で水酸基 を有する不飽和化合物と反応させる方法が挙げ られる。また、とれらの反応を行なりに当たり、 多官能性エチレン性不飽和化合物が付加強合を 起とすのを抑制するために、反応系に重合禁止 剤として遺元性物質を存在させておくのがよい。 とのような化合物としてはハイドロキノンが有 効である。

前配の多官能性エチレン性不飽和基を具合体の偶額に導入する比率は、増加させるに従つて 感政は向上するがアルカリ水溶液に対する現像 性が低下する。従つて、使用する重合体の複類 30,000の範囲が好ましく、特に、2.000~ 10,000の範囲が好適である。

前記多官能性エチレン性不飽和化合物の具体例としては、ペンタエリスリトールトリックリレート、ペンタエリスリトールトリックリレート、ペンタエリスリトールシックリレート、ペンタエリスリトールシックリレート、リメチールメクシックリレート、ジャールメタンシックリレート、ドリスチールメタンシックリレート、ドリスチールジックリレート、ドリスチールメタンシックリレート、ドリスチールメタンシックリレート、が挙げられる。

これらの重合体と多官能性エチレン性不飽和化合物との反応方法としては、一般に知られているカルボン酸とアルコールとのエステル化反応であり、例えば、反応溶解としてエーテル類あるいは芳香族炭化水業類等を用い、硫酸ある

もしくは使用する現像液によつても異なるが、元の重合体のカルボキシル基に対して 0.0 3 ~ 0.9 8 当量、特に好ましくは 0.1 0 ~ 0.8 0 当最の多官能性エチレン性不飽和化合物を重合体の側鎖に付加させるのが適当である。

本発明の光重合系感光性機能は、他の重合体と混合して使用してもよい。 混合使用してもよい。 混合使用してもよい。 混合使用する場合、 本発明の光重合系感光性機能 / 0 0 重量部に対して 5 ~ 5 0 0 重量部程度混合する。

混合使用する重合体としては、例えは、(メタ)アクリル酸重合体および/またはそれらの他の適当な単量体、例えば、(メタ)アクリル酸エステルまたは他の(メタ)アクリル誘導体、ビニル化合物、例えば、ビニルエーテル、ビニルエーテル、ビニルエーテル、ビニルエーテル、ブタジエンおよび関連単量体との共重合体:ポリアクリル酸無水物、マレイン酸、マレイン酸半エステル、半アミドおよび一または無水物および関連化合物の誘導

# 特開昭59-71048(5)

体、 例えば、 イタコン酸と適当な共単量体、 例 えば、 スチレン、 エチレン、 ビニルエーテル、 ビニルアセテートその他との共重合体; セルロ ース誘導体等が 挙げられる。

本発明の光重合系感光性組成物中にエチレン 性不飽和化合物を併用すると更に感度が向上す るので好すしい。

設化合物は、光重合系感光性樹脂組成物が活性光彩の照射を受けた場合、前述と同様に、後述の光羽合開始剤の光分解生成物の作用を受けて、多官能性納脂と共に、相互に三次元方向に付加到合するととより硬化し、実質和二點合を有する単量体である。なお、本発明におお合を単量体の意味するところは、所謂、海分子の単量に相対する概念であって、従つてリゴマーをも包含は外に二量体、三量体等のオリゴマーをも包含するものである。

エチレン性不飽和結合を有する単量体として は例えば不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸 と脂肪族ポリヒドロキン化合物とのエステル、不飽和カルポン酸と芳香族ポリヒドロキン化合物とのエステル、不飽和カルポン酸と多価カルポン酸及び前述の脂肪族ポリヒドロキン化合物、芳香族ポリヒドロキン化合物等の多価ヒドロキン化合物とのエステル化反応により得られるエステル等が挙げられる。

不飽和カルボン酸の具体低としてはアクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、クロトン酸、マレイン酸などがある。

脂肪族ポリヒドロキシ化合物としては例えば
エチレングリコール、ジエチレングリコール、
トリエチレングリコール、テトラエチレングリ
コール、ネオペンチルグリコール、プロビレングリコール、ハスープタンジオール等の二価が
ロールガロバン、グリセロール等の三価のタコール、ペンタエリスリトール、トリペンタンカル
スリトール等の四価以上のアルコール類、シヒドロキシマレイン酸等の多価ヒドロキシカルボ

#### ン酸類がある。

芳香族ポリヒドロキシ化合物としてけハイドロキノン、レゾルシン、カテコール、ピロガロール等がある。

多価カルボン酸としては、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、テトラクロルフタル酸、トリメリット酸、ピロメリット酸、ペンゾフエノンジカルボン酸、マレイン酸、フマル酸、マロン酸、グルタール酸、アジビン酸、セパシン酸、テトラヒドロフタル酸等がある。

脂肪族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルポン酸とのエステルの具体例としては、エチレングリコールジアクリレート、トリメチロールンプロパンールジアクリレート、トリメチロールエタンフロルンフクリレート、トリスコートリアクリレート、マクエリスリトールアクリレート、ジペンタエリスリトールペンタアクリレート、ジペンタエリスリトールでンタアクリレート、ジペンタエリスリトールでンタアクリレート、ジペンタ

シベンタエリスリトールヘキサアクリレート、 トリペンタエリスリトールオクタアクリレート、 グリセロールジアクリレート等のアクリル段エ ステル、トリエチレングリコールジメタクリレ ート、テトラメチレングリコールジメタクリレ ート、トリメチロールプロパントリメタクリレ ート、トリメチロールエタントリメタクリレー ト、ペンダエリスリトールジメタクリレート。 ベンタエリスリトールトリメタクリレート、ベ ンタエリスリトールテトラアクリレート、ジベ ンタエリスリトールジメタクリレート、ジベン タエリスリトールトリメタクリレート、ジベン タエリスリトールテトラメタクリレート、トリ ベンタエリスリトールオクタメタクリレート、 エチレングリコールジメタクリレート、1.2-プタンジオールジメタクリレート、ソルビトー ルテトラメタクリレート等のメタクリル酸エス テル、エチレングリコールジイタコネート、ブ ロピレングリコールジイタコネート、ノユーブ タンジオールジイタコネート、テトラメチレン

表 /

グリコールジイタコネート、ベンタエリスリトールトリイタコネート等のイタコン酸エステル、エチレングリコールジクロネート、ベンタエリスリトールテトラクロトネート等のクロトン酸エステル、エチレングリコールジマレエート、ペンタエリスリトールジマレエートのマレイン酸エステルがある。

芳香族ポリヒドロキシ化合物と不飽和カルポン酸とのエステルとしては、ハイドロキノンジアクリレート、ハイドロキノンジメタクリレート、レゾルシンジアクリレート、レゾルシンジメタクリレート、ピロガロールトリアクリレート等が挙げられる。

不飽和カルボン酸と多価カルボン酸及び多価ヒドロキシ化合物とのエステル化反応により得られるエステルとしては必ずしも単一物では無いが代表的な具体例を表ノに記す。表中の2はアクリロイル基またはメタクリロイル基を示す。

その他本発明に用いられるエチレン性不飽和 二度結合を有する化合物の例としてはアクリル アミド、エチレンピスアクリルアミド、ハルナ メチレンピスアクリルアミド、ハルナ ド類、エチレンピスメタクリルアミド、カー ド類、フタル酸ジアリル、マリルイ ルート等のアリルエステル類、ゴチレンリー トンピニルフタレート、コール含有化合物が 学げられる。

特に、トリメチロールプロパントリアクリレート、トリメチロールエタントリアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート等が 比較的高感度であり、光硬化画像部のインキ 着 肉性を低下させることなく好適である。

本発明組成物の他の必須成分である光重合開始削は、従来公知のものが使用できる。 例えば、ベンゾイン、ベンゾインアルキルエーテル、ベ

```
Z-0C2H4-00C-C2H4-C0O-C2H4O-Z
Z(OC,H, ), OOC(CH, ), COO(C,H,O), Z
Z(OC,H, ), OOC-CH=CH-COO(C,H,O), Z
Z(00,H,),000 (C00(C,H,0), Z
Z(OC,H, ), OOC
`сн,о-z
                                _CH,O-Z
Z-OCH_2
        CH-OOC-CH=CH-COO-CH
Z-OCR,
Z-OC2H4-00C-C4H4-COO-C4H4-OH
Z-0CH,
                                  CH, 0-Z
Z-OCH, -C-CH, OOC-C, H, -COOCH, -C-CH, O-Z
ко-сн,
                                  CH. - OH
Z-0CH2
       = 0 - CH<sub>2</sub> OOC - OH = CH - COOCH<sub>2</sub> - C = CH<sub>2</sub> O - Z
Z-0CH =
                                   Сн. 0-2
Z-00B
Z-OC,H4-000(CH, ), COO-CH,
Z-00,H,-000+CH, }, C00-CH
Z-0C,H, -00C+CH, >, COO-CH,
```

ングフエノン、アントラキノン、ベンジル、ミヒラーケトン、ピイミダゾールとミヒラーケトンをの複合系などいずれも好適に用いることができる。また、特にアルゴンイオンレーザーの可視光に対して効果的に感光させるには、例えば、ピイミダゾールとジアルキルアミノスチリル誘導体との複合系、8ートリアジンとチアビリリウム誘導体との複合系などが好適である。

本発明組成物を構成する前記の各成分の成分 比率は、通常、多官能性构脂を含む萬合体が 10~80重量%、好きしくは20~60重量 %、エチレン性不飽和化合物が90~20重量 %、好きしくは80~40重量%、光函合開始 別は0.1~20重量%、好きしくは1~10重 量%の範囲から選ばれる。

本発明の先重合性組成物は使用目的に応じ、 更に他の成分を添加混合し、物性の改質、調節 を行なりことができる。例えば熱別合禁止剤、

特別昭59- 71048 (ア)

酸化防止剤、 着色剤、 可塑剤、 譲布助剤などを 前配 3 成分の総重量に対し 2 0 重量 8 以下の量、 配合しても良い。

本発明の光質合性組成物を用いて感光材料を 調製する際に適用される支持体としては例えば アルミニウム、マグネシウム、 輸、亜鉛、クロ ム、ニッケル、鉄等の金属またはそれらを主成

離紙の様な私類、ガラス、セラミックスの如き 無梭シート、ポリエチレンテレフタレート、ポ リエチレン、ポリメチルメタクリレート、塩化 ピニル、塩化ピニルー塩化ピニリデン共取合体、 ポリスチレン、 6ーナイロン、 6,6ーナイロン、 セルロースジアセテート、 セルローストリアセ テート、セルロースアセテートプチレートの様 なポリマーシートなどがある。とれらの支持体 は感光層の両側に適用する場合もあり、また接 **着強度を調節する為に表面処理を施してもよい。** また本発明の光重合性組成物はさらに酸素に よる感度低下や保存安定性の劣化等の悪影響を 防止する為の公知技術、例えば、感光圧上に剝 離可能な透明カペーシートを設けたり酸素透過 性の小さいロウ状物質、水溶性、又はフルカリ 水溶性ポリマー等による被験層を設けることも .できる。

分とした合金のシート、上質紙、アート紙、剝

本発明の組成物に適用し得る銀光光源としてはカーボンアーク、高圧水銀種、キセノンラン

ブ、メタルハライドランプ、 優光ランプ、タンクステンランプ、アルコンイオンレーザー、 へリウムカドミウムレーザー、 クリプトンレーザー等/80 nm 以上の架外線、可視光線を含む 沈月の光線を好適に使用し得る。

本発明の光型合性組成物は広範囲を応用分野に有用であつて例を世平版、凹版、凸版等の印刷版の作成、プリント配線やICの作成の為のフォトレジストや、ドライフイルム、レリーフ像、非銀塩リスフィルム、高像複製などの画像形成等に利用できる。

以下、本発明を契施的ならびに比較例により 具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に 限定されるものではない。

### 谷考例/

メチルメタクリレート 9.0 9、メタクリル酸 0.8 6 9 ( 仕込みモル比 = 9/1 )、 過酸化ベン ゾイル 5 0 円を ジオキサン 5 0 9 化 裕衡し、 證 紫 監 換を 行 ない なが ら 8 0 で で 4 時 間 加熱・ 撹 拌 後、 多 遠 の 水 中 に 衛下 し た。 得 ら れ た 重 合体

を少量のアセトンに溶解し、多量のメタノール /水混合液中に滴下し再析出させた後、真空乾燥してメチルメタクリレート/メタクリル酸共 重合体(分子量÷50,000)を合成した。 参考例2

スチレン/無水マレイン酸共重合体(三京化 成スチライトでM-2L、分子量=5,000) 8.089(0.04モル)、2-ヒドロキシエチ ルフクリレート2.329(0.02モル)、ハイ ドロキノン20町をジオキサン509に裕然し、 ノ00でで4時間加熱・提拌後、多量の水中に 満下して析出させた後、真空乾燥して、カルポ ン酸半エステル重合体(単官能性側脂)を合成 した。

#### 参考例3

参考例よれおいて、よーヒドロキシェチルアクリレートの代りにペンタエリスリトールトリアクリレートを使用したほかは同様にしてカルボン酸半エステル重合体(多官能性伽脂)を合成した。

#### 给老例《

:

参考例 a において、 a ーヒトロキシエチルフ クリレートの代りにトリメチロールエタンジア クリレートを使用したほかは同様にしてカルポン酸半エステル取合体(多官能性偽脂)を合成 した。

#### 実 施 例 /

## 比較例/

実施例/に記載の感光被組成中、多官能性重合体の代替として、参考例2で得られた単官能性関係を同量用いた他は、実施例/と全く同様にして試料を作製した。該試料を実施例/と同様にして評価した結果、感度は《段であり、実施例/の場合と比較して感度は《分の/と低いものであつた。

#### 奥施 例 2

奥施例/化記載の感光液組成中、トリメチロールプロパントリアクリレートを 0.5 9 から 1.0 9 に増量した他は、実施例/と全く同様にして試料を作製した。該試料を実施例/と同様にして評価した結果、必度は / 4 段であつた。 実施例 3

## 比較例2

比較例!に記載の感光液組成からトリメチロールプロパントリアクリレートを除外した他は、 実施例!と全く同様にして試料を作製した。 該 試料を実施例!と同様にして評価した結果、 光 硬化面像は認められず、 更に 露光時間を / の倍 の / s の 秒間にまで延長しても同様に光硬化面 像は認められなかつた。

### 实施例《

実施例!に記載の感光被組成中、参考例3で 合成した多官能性樹脂の代りに参考例4で合成 した多官能性樹脂を使用した他は、実施例1と 全く同様にして試料を作製した。該試料を実施 例1と同様にして評価した結果、感度は10段 であり、比較例1に記載の単官能性樹脂の場合 より、2倍の高感度が得られた。

#### **実施例**5

スチレン/無水マレイン酸共重合体(三京化成スチライト CM-2L) 0.4 %、参考例/で合成したメチルメタクリレート/メタクリル酸

特別的59-71048 (9)

共風合体 0.1 8、 容考例 3 で合成した多官能性 樹脂 0.5 9、ジオクチルフタレート 0.1 9、ト リメチロールプロパントリアクリレート(大阪 有限化学工業製 ) 1.0 8、 2.21- ピス(オルト プロモフエニル ) ー 4,4',5,5' - テトラフエニ ルピイミグゾール 0.1 9、 2 - ( パラジエチル アミノスチリル ) ーベンゾ [ 4.5 ] ベンゾチア ソール 0.0 5 8、 ユーメルカプトペンソチアソ ール 0.0 6 g、 " ピクトリアピュアブルーBOH" (保土ヶ谷化学工業社製)0.0/29をエチル セロソルプノ88に浴解して得た感光液を砂目 立てならびに陽極酸化処理したアルミニウム板 上にホワラーを用いて乾燥膜厚ユの叫/dm と なるより強布した。更にその上にポリピニルフ ルコール水溶液を塗布し、乾燥膜厚20m/dm の保護層を設け散料を作製した。該試料をアル ゴンイオンレーザー服射装置(日本電気社製ガ スレーザー GLGー3300 )より彼長 488 nm. の可視光ビームで、版面における照射ビーム径 ノ S μ、 光景 I O mW の条件で走査速度を S S m

/ 秒まで種々変化させて露光し、次いで、ケイ酸ナトリウムの / %水溶液から成る現像液で現像処理を行なつた。その結果、照射ビーム径を忠実に再現する光硬化画像を得るに必要な照射エネルギーは / ~3 mJ/cd であつた。

出 顧 人 三灸化成工業株式会社 代 理 人 弁理士 長谷川 一 ほか/名

## 手 統 補 正 書(自発)

昭和 57年 // 月/9日

特許庁長官 若杉和夫 殿

- 1 事件の表示 昭和 5 7 年 特 許 顯第 直 2 4 7 / 号
- 2 発 明 の名称

光重合系感光性组成物

3 補正をする者

出頗人

(396) 三菱化成工菜株式会社

4代理人 〒100

東京都千代田区丸の内二丁目5書2号 三菱化成工素株式会社内 12L (223)6916 (6806) 弁剛士長合川

(日本 1 名)

- 5 補正の対象 明細番の「発明の詳細な説明」の概
- 6 福正の内容
- (1) 明細当第11頁第16行化「等が挙げられる。」とあるのを「等、或いは、それらの部分エステル化物が挙げられる。」と訂正する。
- (2) 同年12頁第11~13行代「ジメチロー

ルメタノールジアクリレート、ジメチロール メタノールジメタクリレート」とあるのを 「ジメチロールメタノールジアクリレート (グリセリンー1,3ージアクリレート)、ジ メチロールメタノールジメタクリレート(グ リセリンー1,3ージメタクリレート)」と訂 正する。

- (3) 同第26頁第6行、同第29頁第8行及び 同第30頁第18行に「スチレン/無水マレイン酸共重合体」とあるのを「スチレン/無水マレイン酸共重合体の部分エステル化物」 と訂正する。
- (4) 同第 2 6 頁第 8 行 K 「 ( α 0 4 モル ) 」と あるのを「 ( α 0 / モル ) 」と訂正する。
- (5) 同第32頁第3行以降に下記実施例6を追加する。

## 「実施例ゟ

グリセリン 4 6 8 を酢酸エチル 5 0 8 K 密解し、復拌しながらトリエチルアミン数 腐を添加し、次いで、アクリル酸クロライ

ド108の1.4 - ジオキサン溶液を簡加し て、そのまま室温にて1時間提伸を続け、 更 κ s ο τ κ 昇温して / 時間攪拌した。 と の反応溶液を取り出し、水を加えて振盪し、 水に可発性の成分を除去した後に、酢酸エ チル、1,4 - ジオキサンを留去してグリセ リンー 1,3 - ジアクリレートを得た。との グリセリンー ハコージアクリレート10分 ( aosモル )、スチレン/無水マレイン 酸共重合体の部分エステル化物(三京化成 \* スチライト C M - 2 L \* 、分子量÷3000) 20.29(0.03 モル) およびハイドロキ ノン20mを1,4ージオキサン859に答 解し、90℃でダ時間撹拌した後にこの反 応溶液を3んの水中に滴下して得られる析 出物を真空乾燥して、カルポン酸半エステ ル重合体(多官能性樹脂)を合成した。

該グリセリンー 1.3 ージアクリレートを 側鎖に付加して得られた多官能性樹脂 24s g、スチレン/無水マレイン酸共重合体の 部分エステル化物( C M - 2 L ) Q 4 5 9、参考例 / で合成したメテルメタクリレート
/ メタクリル較共重合体 Q / 9の他に実施
例 / の場合と全く同様に、エチレを
和化合物、光重合開始剤、染料 Q エテルセ
ロソルブに溶解した感光液を用いて試料を
作製した。該試料を実施例 / と同様にして
評価した結果、感度は / 0 段であつた。」

. 以 上

#### 手統補正會(自発)

昭和58年 9月27日

特許庁長官 若杉和夫 殿

1 事件の表示 昭和 57年 特 許 魔第 182471号

- - 光重合系感光性組成物
- 3 補正をする者

2 発 明 の名称

出願人

(596) 三菱化成工菜株式会社

4代理人 〒100

東京毎千代田区丸の内二丁目5番2号 三菱化成工集株式会社内 TEL (283)4976 4乗士長谷 川川



(日か 1 名)

- 5 補正の対象 明細書の特許請求の範囲⇒よび発明 の説明の詳細な説明の勧
- 6 補正の内容
- (1) 明細書の特許請求の範囲を別紙のとおり 訂正する。
- (2) 明細書第10頁第9~10行に「

ン基」とあるを「トリメチレン基」と訂正す る。

- (3) 同第 / O 頁第 / 3 行に「表 3 される」とあるを「表わされる」と訂正する。
- (4) 同第26頁第4行に「so,000」とあるを 「s,000」と訂正する。

以上

**時間昭59-71048 (11)** 

別紙

特許請求の範囲

- (1) 側鎖または末端に多官能性エチレン性不飽 和基を有する光重合采感光性樹脂および光重 合開始剤を含むことを特徴とする光重合系感 光性組成物。
- (2) 多官能性エチレン性不飽和基が、一般式、

$$-C(R^{1})_{\overline{m}} \left( (R^{2}O)_{\overline{p}} COCR^{2} = CH_{2} \right)_{\underline{n}}$$

(式中、PIは水素原子、アルキル基またはヒドロキシアルキル基を示し、PIは水素原子またはメチル基を示し、 DIは水素原子またはメチル基を示し、 DIは O または 1、 DIは 2 または 3 で D + D = 3を示し、 Pは 1~3の数を示す。)で表わされる構造部分を含む特許関求の範囲第 / 項記載の光重合系感光性組成物。

(3) 光重合系感光性樹脂が、一般式、

из соо+си<sup>2</sup> у с(и,) <u>ш (+</u>изо у сосиз=си<sup>3</sup>) и (си-си<sub>4</sub>) (式中、Pi は水素原子、アルキル基またはヒドロキシアルキル基を示し、Pi はアルキレン基を示し、Pi は水素原子またはメチル基を示し、Pi は水素原子またはカルボキシル基を示し、Pi はのまたは1、Pi は2または3で四十 P = 3を示し、Pは1~3の数を示す。)で設わされる単位を有する特許請求の範囲第1項記載の光重合系感光性組成物。

(4) 更にエチレン性不飽和化合物を含む特許請求の範囲第 / 項記載の光重合系感光性組成物。